PAT-NO:

JP02000143884A

DOCUMENT-IDENTIFIER:

JP 2000143884 A

TITLE:

THERMOPLASTIC OLEFIN ELASTOMER COMPOSITION

PUBN-DATE:

May 26, 2000

INVENTOR-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

NODA, OSAYASU

N/A

ASSIGNEE-INFORMATION:

NAME

COUNTRY

SHIN ETSU POLYMER CO LTD

N/A

APPL-NO:

JP10318880

APPL-DATE:

November 10, 1998

INT-CL (IPC): C08L023/00, C08K005/09, C08K005/20, C08L051/08

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an elastomer composition capable of giving a molded item which is excellent in slidability and resistances to abrasion and scratch and does not cause bleed out while retaining the elongation and rubber elasticity by compounding (A), a thermoplastic olefin elastomer, (B) an acryl-modified organopolysiloxane, and stearic acid and/or a higher fatty acid amide.

SOLUTION: Ingredient A is a partially crosslinked polymer prepared by dynamically dispersing and kneading an ethylene copolymer rubber (e.g. an ethylene-propylene copolymer rubber) in a polyolefin resin. Ingredient B is prepared by the emulsion graft copolymerization of an acrylic ester or the like

onto an organopolysiloxane represented by the formula (wherein R1 to R3 are $\,$

each a 1-20C hydrocarbon group or halogenated hydrocarbon group; Y is a

free-radically reactive group or SH; Z1 and Z2 are each H, lower alkyl, or

triorganosilyl; m is 10,000 or lower; and n is 1 or higher). Ingredient A in

an amount of 100 pts.wt. is compounded with 1-100 pts.wt. ingredient B and

0.001-5 pts.wt. stearic acid or the like.

COPYRIGHT: (C) 2000, JPO

DERWENT-ACC-NO:

2000-415844

DERWENT-WEEK:

200356

COPYRIGHT 2005 DERWENT INFORMATION LTD

TITLE:

6 · .. (

Olefin-based thermoplastic elastomer

composition for

molded part

PATENT-ASSIGNEE: SHINETSU POLYMER KK[SHPL]

PRIORITY-DATA: 1998JP-0318880 (November 10, 1998)

PATENT-FAMILY:

PUB-NO PUB-DATE LANGUAGE

PAGES MAIN-IPC

JP 3437466 B2 August 18, 2003 N/A

006 C08L 023/00

JP 2000143884 A May 26, 2000 N/A

006 C08L 023/00

APPLICATION-DATA:

PUB-NO APPL-DESCRIPTOR APPL-NO

APPL-DATE

JP 3437466B2 N/A 1998JP-0318880

November 10, 1998

JP 3437466B2 Previous Publ. JP2000143884

N/A

JP2000143884A N/A 1998JP-0318880

November 10, 1998

INT-CL (IPC): C08K005/09, C08K005/20, C08L023/00, C08L051/08, C08L023/00, C08L051:08

ABSTRACTED-PUB-NO: JP2000143884A

BASIC-ABSTRACT:

NOVELTY - An olefin-based thermoplastic elastomer, 100 parts by weight, is

blended with an acryl-denatured organopolysiloxane, 1-100 parts by weight, and

stearic acid and/or higher fatty amide, 0.01-5 parts by weight.

USE - The olefin-based thermoplastic elastomer composition is used in a molded part.

3/7/05, EAST Version: 2.0.1.4

ADVANTAGE - The use of the stearic acid and/or the higher fatty amide provides

compatibility to the acryl-denatured organopolysiloxane and the olefin-based

thermoplastic elastomer. The olefin-based thermoplastic elastomer composition

has superior slidable shift, abrasion resistance, and flaw resistance with

elongation and rubber elasticity retaining. No bleeding out is observed. The

same are true for the resulting molded part.

POLYMERS - Preferred olefin-based thermoplastic elastomer: consists of a

polymer formed by dynamically dispersing and kneading ethylene-based copolymeric rubber into and with a polyolefin-based resin to partially crosslink.

CHOSEN-DRAWING: Dwg.0/0

TITLE-TERMS: OLEFIN BASED THERMOPLASTIC ELASTOMER COMPOSITION MOULD PART

DERWENT-CLASS: A17 A26 E19

CPI-CODES: A04-F01; A04-G01B; A06-A00B; A07-A04; E05-E; E10-C04L2; E10-D03;

CHEMICAL-CODES:

. .: .

Chemical Indexing M3 *01*

Fragmentation Code

H721 J0 J011 J3 J371 M210 M211 M212 M213 M214

M215 M216 M220 M221 M222 M223 M224 M225 M226 M231

M232 M233 M262 M273 M281 M282 M320 M416 M620 M781

M782 M903 M904 Q130 R038

Markush Compounds

200036-HJT01-K 200036-HJT01-M 200036-HJT01-U

Chemical Indexing M3 *02*

Fragmentation Code

J0 J011 J1 J171 M225 M231 M262 M281 M320 M416

M620 M781 M782 M903 M904 M910 Q130 R038

Specfic Compounds

00122K 00122M 00122U

Registry Numbers

0122U

UNLINKED-DERWENT-REGISTRY-NUMBERS: 0122U

3/7/05, EAST Version: 2.0.1.4

(19)日本国特許庁(JP)

. . .

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-143884 (P2000-143884A)

(43)公開日 平成12年5月26日(2000.5.26)

(51) Int.CL'	識別記号	ΡΙ	テーマコート [*] (参考)
CO8L 23/00		COSL 23/00	4J002
C08K 5/09		C 0 8 K 5/09	
5/20		5/20	
C08L 51/08		C 0 8 L 51/08	
		審査請求 未請求 請求項の数3	OL (全 6 頁)
(21)出願番号	特顧平10-318880	(71)出題人 000190116	
		信越ポリマー株式会社	
(22)出顧日	平成10年11月10日(1998.11.10)	東京都中央区日本橋本	町4丁目3番5号
		(72)発明者 野田 修康	
		埼玉県大宮市吉野町1	丁目406番地1 信
		越ポリマー株式会社東	京工場内
		(74)代理人 100062823	
		弁理士 山本 亮一	(外2名)
		Fターム(参考) 4J002 AC01X AC06	X ACO7X ACO8X
		BB03W BB05	W BB05X BB12W
	*		W BB15X BB17W
			Y CP10Y CP16Y
			6 FD206 CN00
		CQ00	

(54) 【発明の名称】 オレフィン系熱可塑性エラストマー組成物

(57)【要約】

【課題】伸びやゴム弾性を保持しながら、摺動性、耐摩 耗性、耐傷つき性に優れ、ブリードアウトを起こさない 成形品を得ることのできる、オレフィン系熱可塑性エラ ストマー組成物を提供する。

【解決手段】上記エラストマー組成物は、オレフィン系 熱可塑性エラストマー 100重量部に対し、アクリル変性 オルガノポリシロキサン1~ 100重量部およびステアリ ン酸と高級脂肪酸アミドのいずれか一方または両方0.01 ~5重量部を、配合してなるものである。 1

【特許請求の範囲】

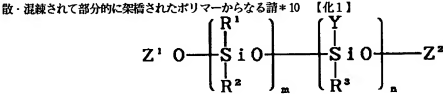
【請求項1】オレフィン系熱可塑性エラストマー 100重量部に対し、アクリル変性オルガノポリシロキサン1~100重量部およびステアリン酸と高級脂肪酸アミドのいずれか一方または両方0.01~5重量部を、配合してなることを特徴とするオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項2】オレフィン系熱可塑性エラストマーが、ポリオレフィン系樹脂にエチレン系共重合ゴムが動的に分

* 求項1記載のオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物。

【請求項3】アクリル変性オルガノポリシロキサンが、(a)下記一般式で表されるオルガノポリシロキサンに、(b)アクリル酸エステルまたはアクリル酸エステルとこれと共重合可能な単量体との混合物とを、乳化グラフト共重合させてなるものである請求項1記載のオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物。

一般式:



[式中のR¹、R² 及びR³ はそれぞれ同一または異な る炭素数 1~20の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素 基、Yはラジカル反応性基、SH基またはその両方をも つ有機基、Z¹ 及びZ² はそれぞれ同一または異なる水 20 素原子、低級アルキル基または一般式

【化2】

で表されるトリオルガノシリル基(式中のR⁴ 及びR⁵ はそれぞれ同一または異なる炭素数1~20の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素基、R⁶ は炭素数1~20の炭化水素基もしくはハロゲン化炭化水素基、ラジカル反応性基、SH基またはその両方をもつ有機基である)、mは10,000以下の正の整数、nは1以上の正の整数である]

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、摺動性、耐摩耗性、耐傷つき性に優れ、ブリードアウトを起こさないオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物に関するもので 40 ある。

[0002]

【従来の技術】オレフィン系熱可塑性エラストマーは柔軟性がありゴム的性質や耐熱性に優れているため、加硫ゴムや軟質ポリ塩化ビニル樹脂の代替として自動車部品、電子・電気機器部品、建築材料部品などに広く使用されている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、オレフィン系 熱可塑性エラストマーを軟質ポリ塩化ビニル樹脂の代替※50

※として自動車部品に使用すると、インスツルメントカバ ー、ホーンパット、クラッシュパッド、グローブボック ス、コンソールボックス、ヘッドレスト、アームレス ト、ドアトリムなどの内装部品では、耐摩耗性、耐傷つ き性が悪く、粘着感があるために、人の手に触れる部品 として好ましくなく、またグラスランチャンネル、ウイ ンドモールなどの外装部品でも、ガラスに対する摺動性 が不足しているため、耐摩耗性が悪く耐久性に劣ってい た。この問題を解決するため、一部の部品では硬いオレ フィン系熱可塑性エラストマーからなる材料や脂肪酸ア ミドやシリコーンオイルなどのスリップ剤を多量に添加 した材料を摺動部に使用して、摺動性や耐摩耗性を改良 したものも提案されているが、前者の硬い材料では逆に 30 柔軟性がないために伸びやゴム弾性が不足して製品とし ての機能を損ねてしまい、後者の脂肪酸アミドなどを多 量に添加した材料ではブリードアウトを起こして摺動性 を得ているため、摺動効果の持続性に乏しく製品の外観 を損ねていた。

【0004】したがって、本発明の目的は、伸びやゴム 弾性を保持しながら、摺動性、耐摩耗性、耐傷つき性に 優れ、ブリードアウトを起こさない成形品を得ることの できる、オレフィン系熱可塑性エラストマー組成物を提 供することにある。

0 [0005]

【課題を解決するための手段】本発明者は上記課題の解決のため鋭意研究の結果、オレフィン系熱可塑性エラストマーにアクリル変性オルガノポリシロキサンを添加したものを成形すると、摺動性が向上することを見出したが、オレフィン系熱可塑性エラストマーとアクリル変性オルガノポリシロキサンとは相溶性があまりよくないため、これを改善するためさらに研究を重ねたところ、これにステアリン酸と高級脂肪酸アミドのいずれか一方または両方を適当量添加すればよいことを見出し、本発明を完成した。

3

【0006】すなわち、本発明のオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物は、オレフィン系熱可塑性エラストマー 100重量部に対し、アクリル変性オルガノポリシロキサン1~100重量部およびステアリン酸と高級脂肪酸アミドのいずれか一方または両方0.01~5重量部を配合してなることを特徴とする。

【0007】また、このオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物は、オレフィン系熱可塑性エラストマーがポリオレフィン系樹脂にエチレン系共重合ゴムが動的に分*

* 散・混練されて部分的に架橋されたポリマーであること、アクリル変性オルガノポリシロキサンが(a)下記一般式: 化3で表されるポリオルガノポリシロキサンに、(b)アクリル酸エステルまたはアクリル酸エステルとこれと共重合可能な単量体との混合物とを、乳化グラフト共重合させてなるものであることを好適とする。一般式:

【化3】

$$Z^{1} = \left\{ \begin{array}{c} R^{1} \\ S \\ R^{2} \end{array} \right\}_{m} = \left\{ \begin{array}{c} Y \\ S \\ R^{3} \end{array} \right\}_{n} = Z^{2}$$

[式中のR¹、R²及びR³はそれぞれ同一または異なる炭素数1~20の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素基、Yはラジカル反応性基、SH基またはその両方をもつ有機基、Z¹及びZ²はそれぞれ同一または異なる水素原子、低級アルキル基または一般式:

【化4】

(. ···

で表されるトリオルガノシリル基(式中のR⁴ 及びR⁵ はそれぞれ同一または異なる炭素数 1~20の炭化水素基またはハロゲン化炭化水素基、R⁶ は炭素数 1~20の炭 30 化水素基もしくはハロゲン化炭化水素基、ラジカル反応性基、SH基またはその両方をもつ有機基である)、mは10,000以下の正の整数、nは1以上の正の整数である]

[0008]

【発明の実施の形態】以下、本発明のオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物について詳細に説明する。このオレフィン系熱可塑性エラストマー組成物に用いられるオレフィン系熱可塑性エラストマーは、ポリオレフィン系樹脂にエチレン系共重合ゴムが分散されたものを、有40機過酸化物や硫黄などの存在下、混練機によって動的に混練して得られる部分的に架橋されたボリマーであることが好ましい。

【0009】ここで用いられるポリオレフィン系樹脂としては、ポリプロピレン、ポリエチレンまたはプロピレンと炭素数が2以上のαーオレフィンとの共重合体樹脂などが挙げられる。炭素数が2以上のαーオレフィンの具体例としては、エチレン、1ーブテン、1ーペンテン、3ーメチルー1ープテン、4ーメチルー1ーペン※50

※テン、1-オクテンおよびこれらの混合物などが挙げられる。またエチレン系共重合ゴムとしては、エチレン・プロピレン共重合ゴム、エチレン・プロピレン・ジエン共重合ゴム、エチレン・ブテン共重合ゴムなどが挙げられる。

【0010】オレフィン系熱可塑性エラストマーには上記2成分に加えて、さらに必要に応じてオレフィン系ゴム以外のゴムが配合されていてもよい。このようなゴムとしては、例えば、スチレン・ブタジエンゴム、ニトリルゴム、天然ゴム、ブチルゴム(Isobutylene Isoprene Rubbers)などのジエン系ゴム、ポリイソブチレンゴムなどが挙げられる。

【0011】上記オレフィン系熱可塑性エラストマーは 市販されており、例えば、ミラストマー(三井化学社 製、商品名)、住友TPE(住友化学工業社製、商品 名)などの市販品が知られている。

【0012】オレフィン系熱可塑性エラストマー組成物に第2成分として用いられるアクリル変性オルガノボリシロキサンは、(a)前記一般式: 化3で表されるオルガノボリシロキサンに、(b)アクリル酸エステルまたはアクリル酸エステルとこれと共重合可能な単量体との混合物を、乳化グラフト共重合させてなるものであることが好ましい。

【0013】このオルガノポリシロキサンは一般式:化3で表されるが、ここで式中のR1、R2及びR3は、それぞれ同一でも互いに異なっていてもよい、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基などのアルキル基やフェニル基、トリル基、キシリル基、ナフチル基等のアリール基などの炭素数1~20の炭化水素基、またはこれらの炭化水素基の炭素原子に結合した水素原子の少なくとも1つをハロゲン原子で置換した炭素数1~20のハロゲン化炭化水素基、Yはビニル基、アリル基、アーアクリロキシプロビル基、アーメタクリロキシプロビル基、アーメルカプトプロビル基などのラジカル反応性基、SH基またはその両方をもつ有機基、Z1及びZ2

はそれぞれ同一でも互いに異なっていてもよい、水素原 子、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基などの 低級アルキル基または一般式: 化4で表されるトリオル ガノシリル基である。

【0014】一般式: 化4におけるR4 及びR5 は、そ れぞれ同一または異なる炭素数1~20の、炭化水素基ま たはハロゲン化炭化水素基、R6 は炭素数1~20の、炭 化水素基もしくはハロゲン化炭化水素基、ラジカル反応 性基、SH基またはその両方を持つ有機基であり、これ ものと同じものを挙げることができる。さらにmは10.0 00以下の正の整数、好ましくは 500~8,000 の範囲の整 数であり、nは1以上の整数、好ましくは1~500 の範 囲の整数である。

【0015】上記オルガノポリシロキサンに乳化グラフ ト共重合される (b) 成分のアクリル酸エステルとして は、例えば、メチルアクリレート、エチルアクリレー ト、プロピルアクリレート、ブチルアクリレート、イソ ブチルアクリレート、ペンチルアクリレート、ヘキシル アクリレート、オクチルアクリレート、2-エチルヘキ 20 シルアクリレート、ラウリルアクリレート、ステアリル アクリレートなどのアクリルアクリレート;メトキシエ チルアクリレート、ブトキシエチルアクリレートなどの アルコキシアルキルアクリレート;シクロヘキシルアク リレート、フェニルアクリレート、ベンジルアクリレー トなどが挙げられ、これらは一種単独または2種以上の 組み合わせで使用される。

【0016】また、アクリル酸エステルと共に用いられ る、これと共重合可能な単量体としては、例えば2-ヒ ドロキシエチル (メタ) アクリレート、2-ヒドロキシ 30 プロピル (メタ) アクリレートなどのヒドロキシル基含 有不飽和単量体などが挙げられ、これらは一種単独また は2種以上の組み合わせで使用される。

【0017】この乳化グラフト共重合に際し、(a)成 分としての上記オルガノポリシロキサンと(b)成分と してのアクリル酸エステルまたはアクリル酸エステルと これと共重合可能な単量体との混合物との配合割合

[(a)/(b)]は、重量比で2/8~8/2、特に は4/6~7/3の範囲であること、またアクリル酸エ ステルと共に用いられるこれと共重合可能な単量体は、 アクリル酸エステルの30重量%未満であることが好まし 11

【0018】このアクリル変性オルガノポリシロキサン は上記オレフィン系熱可塑性エラストマー 100重量部に 対して1~100重量部、好ましくは2~50重量部の範囲 で用いられる。これが1重量部未満では得られる成形品 の摺動性向上効果がなく、100重量部を超えての使用は オレフィン系熱可塑性エラストマーとの相溶性が悪く、 成形品の機械的物性や外観を損ねるので好ましくない。

【0019】上記オレフィン系熱可塑性エラストマー組 50 ×:大きな粒が残っている

成物において第3成分として用いられるステアリン酸ま たは高級脂肪酸アミドは、通常市販されているもので構 わない。ここで高級脂肪酸アミドとしては、例えば、ラ ウリン酸アミド、バルミチン酸アミド、ステアリン酸ア ミド、ベヘニン酸アミドなどの飽和脂肪酸アミド、エル カ酸アミド、オレイン酸アミド、ブライジン酸アミド、 エライジン酸アミドなどの不飽和脂肪酸アミド、メチレ ンビスステアリン酸アミド、メチレンビスオレイン酸ア ミド、エチレンピスステアリン酸アミド、エチレンピス らは上記 R^1 、 R^2 、 R^3 およびYとの関連で例示した 10 オレイン酸アミドなどのビス脂肪酸アミドなどが挙げら ns.

> 【0020】ステアリン酸または高級脂肪酸アミドは、 そのいずれか一方または両方を、前記オレフィン系熱可 塑件エラストマー 100重量部に対して0.01~5重量部、 好ましくは 0.5~2重量部の範囲で用いられる。これが 0.01重量部未満ではオレフィン系熱可塑性エラストマー とアクリル変性オルガノボリシロキサンとの相溶性が得 られず、5重量部を超えての使用はブリードアウトを起 こし、外観を損ねてしまうので好ましくない。

【0021】本発明のオレフィン系熱可塑性エラストマ 一組成物には、上記3成分に加えて、さらに必要に応じ て、オレフィン系熱可塑性エラストマーに一般に使用さ れるその他の成分を添加することができる。このような 成分として、プロセスオイルなどの軟化剤、タルク、カ ーボンブラック、炭酸カルシウムなどの充填剤、紫外線 吸収剤、酸化防止剤、加工安定剤、着色剤などの各種添 加剤が挙げられる。

[0022]

【実施例】以下、本発明の具体的態様を実施例および比 較例により説明するが、本発明はこれら実施例の記載に 限定されるものではない。

【0023】(実施例1~7、比較例1~6)表1およ び表2に示した処方の各成分 (重量部) を、容量60ccの ラボ・プラストグラフにて混練し、その混練物を 3.5イ ンチテストロール (2本) を用いて 160°Cで7分間混練 してロールシート成形物を得た。これを鏡面板で狭持し て 180°Cで5分間予熱した後、100kg/cm² の圧力で4分 間加圧して試料 (シート) を得た。 これについて下記の 方法で試験を行い、その結果を表1および表2に併記し 40 た。なお、使用した各成分の明細を下記に示す。

【0024】(試験方法)

・相溶性 (分散性):上記の試料 (シート)を作成した ときのロールシート成形物について、オレフィン系熱可 塑性エラストマーへのアクリル変性オルガノポリシロキ サンの分散状態を観察し、相溶性として下記の基準で評 価した。

(評価基準)

(2) よく分散している

△:小さな粒が残っている

(5)

【0025】・ブリード性: 試料(シート)をサンシャ インウエザオメーターを用いて63℃で 800時間照射した ときの表面のベタツキ状態を観察し、下記の基準で評価 した。

(評価基準)

.

◎:全くブリードアウトしていない

〇: 僅かにブリードアウトしている

△: ブリードアウトしている

×:かなりブリードアウトしている

-ANL (新東科学社製、商品名)を用い、10φSUS鋼 球、荷重 50g、引張速度 100m/分の条件で試料(シー ト)の静・動摩擦係数を測定し、摺動性の評価とした。 【0027】・耐摩耗性:テーパー摩耗試験機(東洋精 機社製)を用い、回転円盤 60rpm、研磨砥石CS10、おも り4.9N、連続1000回転の条件で、試料 (シート) の試験 前と試験後の重量変化から摩耗量を算出し、耐摩耗性の 評価とした。

【0028】·耐傷つき性: ヘイドン 14D-ANL(前出) を用い、30×30mm平面圧子にフェルト布を巻いて、荷重 20 シャリーヌ R-2 [同前、(a)/(b)=7/3] 50g、引張速度100mm/分、移動距離5cmで 100往復さ せ、試料 (シート) の表面状態を観察し、下記の基準で 評価した。

(評価基準)

○:傷が目立たない

△: 傷が目立つ

×:かなり傷が目立つ

【0029】・引張試験:試料(ペレット) 3.5インチ テストロール (2本)を用いて 150℃で7分間混練して ロールシート成形物を得た。これを鏡面板で狭持して 1 30 【表1】

70℃で4分間予熱した後、100kg/cm² の圧力で4分間加 圧して 120×120 ×1.0mm の試料(シート)を得た。こ の試料 (シート) をJIS K 6301のダンベル 1 号型で打ち 抜き、25mmの標線を記入して試験片とした。これをショ ッパ式引張試験機により 200㎜/分の速さで引張り、試 験片が破断するに要する最大荷重および破断時の標線間・ 距離を測定し、引張強さおよび伸びを算出した結果を表 1および表2に示した。

【0030】·硬度: JIS K 6301に準ずる(JIS A)。 【0026】・摺動性:摩擦試験機としてヘイドン 140 10 【0031】(成分の明細:表中、成分、特性を記載す る)

・オレフィン系熱可塑性エラストマー:

ミラストマー 7030N [三井東圧化学社製、商品名、硬度 70 (JIS A)、部分架橋タイプ]

住友TPE WT-312 [住友化学工業社製、商品名、硬度85 (JIS A)、部分架橋タイプ]

【0032】・アクリル変性オルガノポリシロキサン: シャリーヌ R-1 [日信化学工業社製、商品名、(a)/ (b) = 5/5

【0033】・その他の成分:

F-3 (川研ファインケミカル社製、商品名、ステアリン

アマイド-0 (日東化学工業社製、商品名、オレイン酸ア ミド)

アマイド-E (同前、エルカ酸アミド)

KF-96 (信越化学工業社製、商品名、シリコーンオイ

ル)

[0034]

				, ,	,		170.		
	9						10		
					実	施	例		
			1	2	3	4	5	6	7
オレフィン系 熱可塑性エラストマー	健度70	重量部	100		100	100	100	100	100
	硬度85	u		100					
アクリル変性オルガノ ポリシロキサン (a) / (b)	5/5	u/	10	10	3	50		10	10
	7/3	u,					10		
ステアリン酸		w .	0. 5		0. 5	0. 5		0.05	0. 5
オレイン酸アミド		u		0. 5					0.5
エルカ酸アミド		N.					0. 5		
(試験結果)					_				
相溶性		_	0	0	0	0	0	0	0
プリード		-	0	0	0	0	0	0	0
静摩擦	係数	щ	0. 25	0. 28	0. 45	0. 18	0. 25	0.31	0.28
摺動性 動摩擦	係数	μ	0. 08	0.11	0. 22	0. 08	0.08	0.13	0. 10
耐摩耗性		ag	1.5	0. 9	2. 2	2. 5	2. 4	1. 9	1.8
耐傷つき性		-	0	0	0	0	0	0	0
引張強さ		MPa	7. 2	8. 5	7. 5	5. 0	6. 5	6. 1	7. 0
伸 び		%	450	580	470	300	410	350	420

[0035]

* *【表2】

				比 1	女 例		
		1	2	3	4	5	6
オレフィン系 熱可塑性エラストマー	電量部	100	100	100	100	100	100
アクリル変性オルガノ ポリシロキサン (a)/(b)	ע	150	0. 1		10	10	
ステアリン酸	IJ	0. 5	0. 5				
オレイン酸アミド	u				5		
シリコーンオイル	"					2	
(試験結果)							
相溶性	-	×	0	Δ		×	
ブリード	-	Δ	0	0	×	×	0
静摩擦係数	μ	0.10	0.45	0.30	0.30	0.24	0.52
摺 動 性 動摩擦係数	μ	0.05	0. 28	0.14	0. 18	0.07	0.33
耐摩耗性	ng	測定不能	4. 8	2. 4	4. 5	2. 0	5. 5
耐傷つき性	_	×	Δ	0	Δ	0	×
引 張 強 さ	MPa	해 속 가상:	7. 5	3. 5	6. 5	3. 8	7.8
伸び	%	測定不能	470	240	350	210	480

[0036] 【発明の効果】本発明によれば、伸びやゴム弾性を保持※

※しながら、摺動性、摩耗性、耐傷つき性に優れ、ブリー ドアウトを起こさない製品が得られる。